06.10.2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年11月27日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-397093

[JP2003-397093]

REC'D 26 NOV 2004

WIPO POT

出 願 人 Applicant(s):

[ST. 10/C]:

東洋インキ製造株式会社

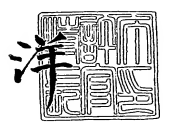
性許

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

2004年11月12日

1)

11]



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 【書類名】 特許願 【整理番号】 03P00399

【提出日】平成15年11月27日【あて先】特許庁長官殿【国際特許分類】C08L 67/00
C08K 3/20

COOR 3/20 COOPB 23/00

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内

【氏名】 沢田 誠司

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内

【氏名】 小林 賢一

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内

【氏名】 鈴木 淳一

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内

【氏名】 小出 昌史

【特許出願人】

【識別番号】 000222118

【氏名又は名称】 東洋インキ製造株式会社

【代表者】 佐久間 国雄

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2003-364429 【出願日】 平成15年10月24日

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 015059 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】 明細書 1 【物件名】 要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

平均粒径が $0.01\sim0.06\,\mu$ m、アスペクト比が $0.2\sim1.0$ の非針状である α -酸化第二鉄を、多価アルコールとオルガノポリシロキサンで被覆して成る表面処理 α -酸化第二鉄(A)と、分散剤(B)としてオキシカルボン酸金属塩(B1)を含有する熱 可塑性樹脂用着色剤。

【請求項2】

オキシカルボン酸金属塩(B1)が12-ヒドロキシステアリン酸金属塩である請求項 1に記載の熱可塑性樹脂用着色剤。

【請求項3】

12-ヒドロキシステアリン酸金属塩が、12-ヒドロキシステアリン酸カルシウムで ある請求項2に記載の熱可塑性樹脂用着色剤。

【請求項4】

平均粒径が $0.01\sim0.06$ μ m、アスペクト比が $0.2\sim1.0$ の非針状である α -酸化第二鉄を、多価アルコールとオルガノポリシロキサンで被覆して成る表面処理 α -酸化第二鉄(A)と、分散剤(B)として高級脂肪酸金属塩(B2)を含有する熱可塑性 樹脂用着色剤。

【請求項5】

多価アルコールまたはオルガノポリシロキサンが、表面処理αー酸化第二鉄(A)全体 に対してそれぞれ0.01~10重量%である請求項1~4いずれかに記載の熱可塑性樹 脂用着色剤。

【請求項6】

多価アルコールが、トリメチロールプロパンまたはトリメチロールエタンである請求項 1~5いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤。

【請求項7】

オルガノポリシロキサンが、ジメチルポリシロキサンまたはメチル水素ポリシロキサン である請求項1~6いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤。

表面処理 α -酸化第二鉄 (A) 100重量部に対して、分散剤 (B) 40~150重量 部を配合する請求項1~7いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤。

請求項1~8いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤に、メチン系染料(C)を含有す る熱可塑性樹脂用着色剤。

【請求項10】

請求項9に記載のメチン系染料 (C) が、C. I. No. Solvent Brown 53である熱可塑性樹脂用着色剤。

【請求項11】

請求項1~8いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤と、メチン系染料(C)と、熱可 塑性樹脂を配合して得られる熱可塑性樹脂組成物。

【請求項12】

請求項11に記載のメチン系染料 (C) が、C. I. No. Solvent Brow n53である熱可塑性樹脂組成物。

【請求項13】

請求項1~10いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤と、熱可塑性樹脂とを配合して 得られる熱可塑性樹脂組成物。

熱可塑性樹脂がポリエステル樹脂である請求項11~13いずれかに記載の熱可塑性樹 脂組成物。

【請求項15】

熱可塑性樹脂が微生物崩壊性樹脂である請求項11~14いずれかに記載の熱可塑性樹

脂組成物。

【請求項16】

請求項1~10いずれか記載の熱可塑性樹脂用着色剤を用いて得られる成形物。

【請求項17】

請求項11~15いずれか記載の熱可塑性樹脂組成物を用いて得られる成形物。

【請求項18】

請求項16又は17に記載の成形物の表面に炭素膜が被覆された成形物。

【書類名】明細書

【発明の名称】熱可塑性樹脂用着色剤及びその利用

【技術分野】

[0001]

本発明は熱可塑性樹脂用着色剤及び熱可塑性樹脂組成物に関する。詳しくは透明性を有 すると共に紫外線を遮蔽できる、表面平滑性に優れる熱可塑性樹脂成形物に関する。更に 5 5 0 n m付近の可視光線を遮蔽し、ガス遮断性を有する熱可塑性樹脂成形物に関する。 【背景技術】

[0002]

熱可塑性樹脂は、耐熱性、耐候性に優れコスト的にも安価であるため、フィルム、中空 成形体等の各種成形物に使用されている。特にポリエステル樹脂、スチレン樹脂、ポリカ ーポネート樹脂、アクリル樹脂等の縮合型熱可塑性樹脂は、透明性、意匠性、軽量性等の 有利な特性を生かしてガラス瓶にかわり食品包装、化粧品包装容器等への用途が増加して いる。

[0003]

ビール用、酒類用等のガラス瓶は褐色系の色相を有している。ポリエステル樹脂製ボト ルの着色には、製品への溶出性、耐熱性を考慮し、一般に微粒子酸化鉄と称される平均粒 径 0.1μ m以下の α -酸化第二鉄が使用されている(特許文献 1)。特にビール容器は 内容物安定のため、420nm以下の紫外線領域において96%以上、550nm付近の 可視光領域において 7 0 %を超える遮蔽が必要とされ、また、気体遮断性も必要とされる 。すなわち光線透過率でいうと、420nm以下の紫外線領域において4%未満、及び5 50nm付近の可視光領域において30%以下でないと内容物保護の点で問題があった。 しかし、上記 α -酸化第二鉄では生産工程における凝集等の問題があり分散性が悪く不充 分であった。

また、比較的凝集がしにくい lpha - 酸化第二鉄粒子についての技術も開示されている(特 許文献 2) が、上記特性を満足することは困難であった。

[0004]

更に、一般に熱可塑性樹脂成形物は気体遮断性が悪く、内容物を劣化させるという問題 もあった。解決する手段として成形物に炭素膜を被覆する技術がある(特許文献3、特許 文献4)が、気体遮断性は十分であるものの紫外線遮蔽においては不十分であった。また 、特許文献1に開示の微粒子酸化鉄は熱凝集性が高いため、加工成形時に顔料凝集が起こ り、透明性の低下、ブツの発生により外観不良が発生すると共に、微粒子酸化鉄周囲に空 隙ができ気体遮断性が不十分であった。

【特許文献1】特公平5-81623号公報

【特許文献2】特開平8-59398号公報

【特許文献3】特開平8-53116号公報

【特許文献4】特開2000-309324号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

本発明は、透明性、表面平滑性に優れる成形物であって、紫外線を遮蔽し、更に必要に 応じて550nm付近の可視光線も遮蔽できる熱可塑性樹脂成形物を提供することを目的 とする。更に、この成形物に炭素膜を被覆して成るガス遮断性を有する成形物を提供する ことを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明の第1の発明は、平均粒径が0.01~0.06 μm、アスペクト比が0.2~ 1. 0の非針状である α 一酸化第二鉄を、多価アルコールとオルガノポリシロキサンで被 覆して成る表面処理 α ー酸化第二鉄 (A) と、分散剤 (B) としてオキシカルボン酸金属 塩(B1)を含有する熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0007]

第2の発明は、オキシカルボン酸金属塩(B1)が12-ヒドロキシステアリン酸金属 塩である第1の発明に記載の熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0008]

第3の発明は、12-ヒドロキシステアリン酸金属塩が、12-ヒドロキシステアリン 酸カルシウムである第2の発明に記載の熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0009]

第4の発明は、平均粒径が0.01~0.06μm、アスペクト比が0.2~1.0の 非針状である α -酸化第二鉄を、多価アルコールとオルガノポリシロキサンで被覆して成 る表面処理 α -酸化第二鉄 (A) と、分散剤 (B) として高級脂肪酸金属塩 (B2) を含 有する熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0010]

第5の発明は、多価アルコールまたはオルガノポリシロキサンが、表面処理 α -酸化第 二鉄 (A) 全体に対してそれぞれ0.01~10重量%である第1~第4の発明いずれか に記載の熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0011]

第6の発明は、多価アルコールが、トリメチロールプロパンまたはトリメチロールエタ ンである第1~第5の発明いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0012]

第7の発明は、オルガノポリシロキサンが、ジメチルポリシロキサンまたはメチル水素 ポリシロキサンである第1~第6の発明いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0013]

第8の発明は、表面処理α-酸化第二鉄(A)100重量部に対して、分散剤(B)4 0~150重量部を配合する第1~第7の発明いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤で ある。

[0014]

第9の発明は、第1~第8の発明いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤に、メチン系 染料(C)を含有する熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0015]

第10の発明は、第9の発明に記載のメチン系染料(C)が、C. I. No. Solv ent Brown53である熱可塑性樹脂用着色剤である。

[0016]

第11の発明は、第1~第8の発明いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤と、メチン 系染料(C)と、熱可塑性樹脂を配合して得られる熱可塑性樹脂組成物である。

[0017]

第12の発明は、第11の発明に記載のメチン系染料 (C) が、C. I. No. Sol vent Brown53である熱可塑性樹脂組成物である。

[0018]

第13の発明は、第1~第10の発明いずれかに記載の熱可塑性樹脂用着色剤と、熱可 塑性樹脂とを配合して得られる熱可塑性樹脂組成物である。

[0019]

第14の発明は、熱可塑性樹脂がポリエステル樹脂である第11~第13の発明いずれ かに記載の熱可塑性樹脂組成物である。

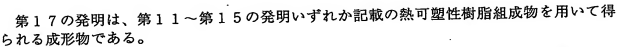
[0020]

第15の発明は、熱可塑性樹脂が微生物崩壊性樹脂である第11~第14の発明いずれ かに記載の熱可塑性樹脂組成物である。

[0021]

第16の発明は、第1~第10の発明いずれか記載の熱可塑性樹脂用着色剤を用いて得 られる成形物である。

[0022]



[0023]

第18の発明は、第16又は第17の発明に記載の成形物の表面に炭素膜が被覆された 成形物である。

【発明の効果】

[0024]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤は、平均粒径が 0.01~0.06 μm、アスペクト比 が $0.2\sim1$. 0 の非針状である α 一酸化第二鉄を、多価アルコールとオルガノポリシロ キサンで被覆して成る表面処理 α -酸化第二鉄(A)と、分散剤(B)としてオキシカル ボン酸金属塩 (B1) を含有するので、表面処理 α - 酸化第二鉄 (A) が良好に分散でき 、樹脂成形物としたときに樹脂劣化を抑制すると共に透明性を有し、かつ紫外線を遮蔽で きる。

また、オキシカルボン酸金属塩(B1)が12-ヒドロキシステアリン酸金属塩である ので、更に表面処理 α -酸化第二鉄 (A) が良好に分散でき、透明性の高い樹脂成形物が 得られる。

また、12-ヒドロキシステアリン酸金属塩が12-ヒドロキシステアリン酸カルシウ ムであるので更に好適に使用出来る。

[0025]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤は、平均粒径が 0.01~0.06 μm、アスペクト比 が $0.2 \sim 1.0$ の非針状である α 一酸化第二鉄を、多価アルコールとオルガノポリシロ キサンで被覆して成る表面処理 α -酸化第二鉄 (A) と、分散剤 (B) として高級脂肪酸 金属塩 (B2) を含有するので、表面処理 a -酸化第二鉄 (A) が良好に分散でき、樹脂 成形物としたときに透明性を有し、かつ紫外線を遮蔽できる。

[0026]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤において、多価アルコールまたはオルガノポリシロキサ ンが、表面処理 lpha 一酸化第二鉄 (A) 全体に対してそれぞれ 0 . 0 1 \sim 1 0 重量%である ので、表面処理 α -酸化第二鉄(A)が凝集せずに分散性に優れる。

[0027]

また、多価アルコールが、トリメチロールプロパンまたはトリメチロールエタンである ので、表面処理 α -酸化第二鉄(A)が凝集せずに分散性に優れる。

また、オルガノポリシロキサンが、ジメチルポリシロキサンまたはメチル水素ポリシロ キサンであるので、表面処理 α 一酸化第二鉄(A)が凝集せずに分散性に優れる。

[0028]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤は、表面処理 a -酸化第二鉄 (A) 100重量部に対し て、分散剤 (B) 40~150重量部を配合するので、表面処理α-酸化第二鉄(A)が 良好に分散性に優れる。

[0029]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤は、更にメチン系染料(C)を含有するので、樹脂成形 物としたときに可視光線も遮蔽できる。

[0030]

また、メチン系染料 (C) が、C. I. No. Solvent Brown53である ので、成形物を茶色系の色相に着色できる。

[0031]

本発明の熱可塑性樹脂組成物は、メチン系染料(C)未含有の熱可塑性樹脂用着色剤と 熱可塑性樹脂を配合、メチン系染料(C)未含有の熱可塑性樹脂用着色剤とメチン系染料 (C) と熱可塑性樹脂とを配合、またはメチン系染料 (C) 含有の熱可塑性樹脂用着色剤 と熱可塑性樹脂とを配合することにより容易に得られ、生産工程上の取り扱い性に優れる

[0032]

本発明の熱可塑性樹脂組成物における熱可塑性樹脂はポリエステル樹脂なので、透明性 を有し、延伸性、表面平滑性に優れた成形物が得られる。

また、本発明の熱可塑性樹脂組成物における熱可塑性樹脂が微生物崩壊性樹脂なので、 環境負荷が少なく、延伸性、表面平滑性に優れた成形物が得られる。

[0033]

また本発明の成形物は、表面平滑性に優れるので表面に炭素膜を被覆した場合、均一に 被覆される。よって、ガス遮断性が非常に高い。

【発明を実施するための最良の形態】

[0034]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤は、表面処理α一酸化第二鉄(A)と分散剤(B)を含 有する。

表面処理 α 一酸化第二鉄 (A) は、 α 一酸化第二鉄を、多価アルコールとオルガノポリ シロキサンで被覆して成るものである。

本発明で用いられる α 一酸化第二鉄は、平均粒径 0.01~0.06 μ mであり、好ま しくは 0.03~0.05 μ m である。平均粒径が 0.01 μ m 未満の場合は粒子凝集、 分散不良が発生するおそれがあり、 0. 0 6 μ mを超える場合は成形物の表面粗さが大き くなりすぎ、表面平滑性、透明性の低下、 α ー酸化第二鉄の凝集による成形物の外観不良 のおそれがある。ここで平均粒径とは、短径、長径の平均を粒径として粒度分布の最大値 を示した値をいう。

[0035]

また、本発明で用いられる lpha 一酸化第二鉄は、アスペクト比 0 . $2\sim 1$. 0 の非針状の ものであり、特開平8-59398号公報に開示されている方法により得ることが出来る 。ここでアスペクト比とは、電子顕微鏡観察による短径と長径の比(短径/長径)をいう 。透明性、分散性が良好な成形物を得るためには、真球状(短径/長径=1.0)が最も 好ましい。

[0036]

本発明において、α-酸化第二鉄の表面処理剤として多価アルコールとオルガノポリシ ロキサンが共に用いられる。

多価アルコールによる α -酸化第二鉄の表面処理は、粒子表面の低極性化及び粒子の再 凝集防止を目的とする。

[0037]

多価アルコールの具体例としてはエチレングリコール、プロピレングリコール、1,3 -プタンジオール、テトラメチレングリコール等のアルキレングリコールやジエチレング リコール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ジプロピレングリコール 、トリプロピレングリコール、ポリプロピレングリコール等のポリオキシアルキレングリ コールやグリセリン、トリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、ペンタエリスリ トール、ソルビトール、1,2,6-ヘキサントリオール、イノシトール、ポリビニルア ・ルコール等の多価アルコールが挙げられる。好ましくはトリメチロールプロパン(TMP)、トリメチロールエタン(TME)が挙げられる。これらの多価アルコールは一種類、 または二種類以上混合して使用できる。

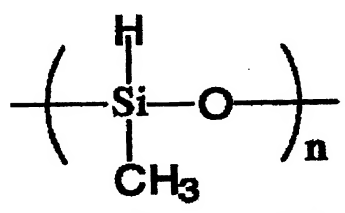
[0038]

オルガノポリシロキサンによる lpha -酸化第二鉄の表面処理は、粒子表面の疎水化、粒子 と樹脂との濡れ性の向上、樹脂分子量低下を抑制し、物性の保持を目的とする。

[0039]

オルガノポリシロキサンの具体例としてはジメチルポリシロキサンやメチル水素ポリシ ロキサン、メチルフェニルポリシロキサン、及び各種変性ポリシロキサン等のポリジメチ ルシロキサン、アルコール変性ポリシロキサン、エーテル変性ポリシロキサン、フッ素変 性ポリシロキサン等を用いることができる。これらのオルガノポリシロキサンは1種類、 または2種類以上混合して使用できる。メチル水素ポリシロキサン、ジメチルポリシロキ サンが好ましい。

また、上記例示したメチル水素ポリシロキサンは、下記式で表されるものが望ましい。 [0040] 【化1】



(式中nは正の整数を表し、12以下であることが好ましい。)

[0041]

多価アルコールとオルガノポリシロキサンの量は、表面処理 α - 酸化第二鉄 (A) 全体 に対してそれぞれ0.01~10重量%が好ましい。10重量%を超えると経済性がない 上、製造工程中に多価アルコールやオルガノポリシロキサン自体の分解等が生じる傾向が あったり、製造された成形物に発泡やプツ等が生じる場合がある。0.01重量%未満で は、酸化鉄表面における多価アルコールやオルガノポリシロキサンの被覆量が充分でなく 樹脂への分散不良の傾向があり、成形物において不良な物性を引き起こす場合がある。更 に好ましくは $0.1\sim2$ 重量%、特に好ましくは $0.5\sim1$ 重量%である。

[0042]

上記表面処理剤でαー酸化第二鉄を被覆する方法は、湿式処理または乾式処理等の公知 の方法を利用することができる。

湿式処理は、水またはエタノール等アルコールの極性溶媒中に、 α ー酸化第二鉄と表面 処理剤を加え浸漬し、ヘンシェルミキサー、スーパーミキサー等の高剪断力混合機を用い て均一に混合した後、溶媒を蒸散、乾燥させて除去する方法や、溶剤に表面処理剤を分散 または溶解させたものを α -酸化第二鉄に混和させる方法等がある。

湿式処理においては、表面処理中または処理後にα-酸化第二鉄粒子の加熱乾燥工程が あると、水分吸着等による含水量が大きく低減できるので好ましい。このようにして得ら れた低含水量の酸化鉄は樹脂へ混練分散の際に樹脂劣化を抑えるので、樹脂の分子量低下 の抑制や成形物における機械物性の保持等様々な利点がある。

[0043]

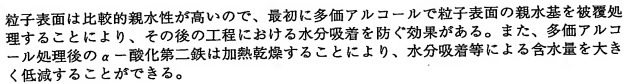
乾式処理は、α-酸化第二鉄をマイクロナイザー、ジェットミル等の流体エネルギー粉 砕機やスーパーミキサー、ヘンシェルミキサー等の攪拌機で粉砕する際に、表面処理剤を 添加する。前記流体エネルギー粉砕機における流体として通常は圧縮空気、加熱圧縮空気 、スチーム等が用いられる。また、多価アルコールが常温で固体の場合は、溶媒に溶解さ せた多価アルコール溶液を上記処理工程に使用すればよい。例えば、トリメチロールエタ ンのエタノール溶液や水エタノール(1:1)溶液等が挙げられる。

α-酸化第二鉄の表面処理において、多価アルコールによる被覆は湿式処理で、オルガ ノポリシロキサンによる被覆は乾式処理が好ましい。また、表面処理後に、エアーミル等 を用いて表面処理工程により凝集した粒子を強解砕すると分散性が更に向上できる。

α -酸化第二鉄の表面処理は、多価アルコールとオルガノポリシロキサン同時でも良い し、または、最初にオルガノポリシロキサン、次に多価アルコールでも良い。

[0045]

 α -酸化第二鉄の粒子凝集の原因のひとつとして水分が挙げられる。 α -酸化第二鉄の



[0046]

多価アルコール処理後のαー酸化第二鉄を、疎水性のオルガノポリシロキサンで被覆す ると、粒子の再凝集が抑制され分散性が良好な表面処理 α 一酸化第二鉄 (A) が得られる

また、表面処理 α -酸化第二鉄 (A) は、ポリエステル等の熱可塑性樹脂と溶融混練す る工程においても熱凝集が抑制されるので、熱可塑性樹脂成形物中に良好に分散され、成 形物における透明性の向上に優れる。

更に、表面処理 α -酸化第二鉄 (A) の表面水分量が少ないと、加水分解等熱可塑性樹 脂への影響を抑制出来るので好ましい。水分量0.3%未満がより好ましい。

[0047]

尚、上記表面処理剤の被覆量は、所定の被覆量となるように公知の方法で、 α ー酸化第 二鉄の処理重量と表面処理剤の供給濃度または供給流量を変化させることにより調整する ことが出来る。

[0048]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤における分散剤(B)としては、オキシカルボン酸金属 塩(B 1)又は高級脂肪酸金属塩(B 2)が用いられる。これらは単独で用いることが出 来るし、2種以上の併用も出来る。

[0049]

オキシカルボン酸金属塩(B1)におけるオキシカルボン酸とは、カルボキシル基と水 酸基とを有する化合物であれば特に限定されるものではないが、脂肪族または芳香族のオ キシカルボン酸が挙げられる。オキシカルボン酸金属塩(B1)によりα-酸化第二鉄の 分散性が高くなるので透明性の高い成形物が得られると共に、特にポリエチレンテレフタ レート(PET)、ポリカーボネート、ポリ乳酸等ポリエステル樹脂等を用いる場合は樹 脂の極限粘度(IV)の値が保持できる。IVとは樹脂劣化(加水分解)の状態を示すも のであり、値が高いほど樹脂劣化が低いことを示し加工性の点で優れる。

[0050]

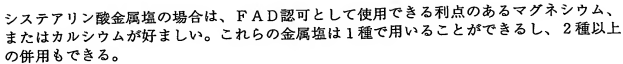
脂肪族オキシカルボン酸としては炭素数10~30のものが好ましく、例えばαーヒド ロキシミリスチン酸、 α -ヒドロキシパルミチン酸、 α -ヒドロキシステアリン酸、 α -ヒドロキシエイコサン酸、 α ーヒドロキシドコサン酸、 α ーヒドロキシテトラエイコサン 酸、lphaーヒドロキシヘキサエイコサン酸、lphaーヒドロキシオクタエイコサン酸、lphaーヒド ロキシトリアコンタン酸、 β -ヒドロキシミリスチン酸、10-ヒドロキシデカン酸、15-ヒドロキシペンタデカン酸、16-ヒドロキシヘキサデカン酸、12-ヒドロキシス テアリン酸、リシノール酸等が挙げられる。これらは単独で用いることができるし、また は2種以上の併用もできる。原料の入手容易性を鑑みると12-ヒドロキシステアリン酸 が特に好ましい。

[0051]

また、他の脂肪族オキシカルボン酸としては、グリコール酸、乳酸、ヒドロアクリル酸 、lphaーオキシ酪酸、lphaーヒドロキシイソ酪酸、lphaーヒドロキ シドトリアコンタン酸、 α ーヒドロキシテトラトリアコンタン酸、 α ーヒドロキシヘキサ トリアコンタン酸、 α ーヒドロキシオクタトリアコンタン酸、 α ーヒドロキシテトラコン タン酸、グリセリン酸、タルトロン酸、リンゴ酸、クエン酸等が挙げられる。また、芳香 族オキシカルボン酸としては、サリチル酸、m-オキシ安息香酸、p-オキシ安息香酸、 没食子酸、マンデル酸、トロバ酸等が挙げられる。

[0052]

オキシカルボン酸金属塩(B1)における金属としては、アルカリ金属であるリチウム 、アルカリ土類金属であるマグネシウム、カルシウムが好ましい。また、12-ヒドロキ



[0053]

.12-ヒドロキシステアリン酸金属塩は微粉末の方が好ましい。また、12-ヒドロキ システアリン酸金属塩の製法は複分解沈殿法、乾式直接法等があり、いずれも使用出来る 。乾式直接法によると含水率が低い12-ヒドロキシステアリン酸金属塩が得られるので 、熱可塑性樹脂と溶融混練する際に熱可塑性樹脂の分子量低下等の影響が抑えられるので より好ましい。

[0054]

高級脂肪酸金属塩(B2)における高級脂肪酸としては、炭素数10~30の脂肪族カ ルボン酸が挙げられる。

具体的にはステアリン酸、オレイン酸、ラウリル酸、ベヘニン酸、ベヘン酸、ミリスチ ン酸、モンタン酸等が挙げられる。脂肪族カルボン酸の金属塩としてはカルシウム、マグ ネシウム、リチウム、アルミニウム、亜鉛、ナトリウム、カリウム等が挙げられる。特に ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウムが好ましい。

[0055]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤において、必要に応じて用いられるメチン系染料(C) は耐熱性が良好で昇華性が少ないものである。具体的には、Color Index(C . I.) Solvent Brown53, C. I. Solvent Yellow1 33、C. I. Solvent Violet 49、C. I. Pigment Oran g e 7 0 等が挙げられる。これらは単独、または併用することが出来る。特に、色相が褐 色であるC. I. Solvent Brown53は、FDA登録品のため好ましく用い られる。

[0056]

本発明の熱可塑性樹脂組成物におけるベース樹脂や成形物における成形樹脂として用い られる熱可塑性樹脂としては、従来公知の樹脂のうち透明性を有する樹脂、具体的にはポ リエステル樹脂、スチレン樹脂、ポリカーボネート樹脂、アクリル樹脂等が挙げられる。 具体的には透明性を有するポリエステル樹脂、スチレン樹脂、ポリカーボネート樹脂、ア クリル樹脂等が挙げられる。特にポリエステル樹脂が好ましい。

[0057]

ポリエステル樹脂としてはテレフタル酸、イソフタル酸、ナフタレンー2、6ージカル ボン酸、4、4-ジフェニルジカルボン酸の如き芳香族カルボン酸、又はそのエステルと 、エチレングリコール、プロピレングリコール、1、4-ブタンジオール、ジエチレング リコール、1、4ーシクロヘキサンジメタノール等の如き脂肪族グリコールとを縮重合さ せて得ることができる。代表的なものとしてPETやポリプチレンテレフタレート等が挙 げられる。

[0058]

これらのポリエステル樹脂は、複数種のカルボン酸成分と複数種のジオール成分とを組 み合わせたものであっても良い。すなわち、前記ポリエステル樹脂は上記の芳香族カルボ ン酸成分と脂肪族グリコール成分からなるホモポリマー(主たる構成成分)の他に、第3 成分を添加して共重合させたコポリマーでもよい。この第3成分としては、例えば主たる 構成成分がエチレンテレフタレートである場合、ジエチレングリコール、プロピレングリ コール、ネオペンチルグリコール、ポリアルキレングリコール、1、4-シクロヘキサン ジメタノールなどのジオール;コハク酸、アジピン酸、セパシン酸、フタル酸、イソフタ ル酸、2,6-ナフタレンジカルボン酸などのジカルボン酸;トリメリット酸、ピロメリ ット酸などの多官能多価カルボン酸などが例示できる。また、主たる構成成分がエチレン - 2、6-ナフタレートである場合、上記第3成分(ただし2、6-ナフタレンジカルボ ン酸をテレフタル酸とする)を挙げることができる。

[0059]

また、本発明において用いられる熱可塑性樹脂として、微生物崩壊性樹脂も用いること ができる。具体的にはポリ乳酸、ポリカプロラクトン、または脂肪族ジカルボン酸と多価 アルコールとを原料として得られる脂肪族ポリエステル系樹脂の他、微生物または植物よ り合成されたポリエステル樹脂等が挙げられる。特にポリ乳酸が好ましい。

[0060]

具体的には市販または試作されている、昭和高分子社製や日本触媒社製のポリプチレン サクシネート、ポリエチレンサクシネート、ポリプチレンサクシネート・アジペート、三 井化学社製、カーギル社製や島津社製のポリ乳酸、ダイセル化学社製のポリカプロラクト ン、モンサント社製のポリ(3ーヒドロキシ酪酸-СО-3ーヒドロキシ吉草酸)(P(3 H B - 3 H V)) やポリ (3 - ヒドロキシ酪酸 - C O - 4 - ヒドロキシ酪酸) (P (3 HB-4HB)) やポリ (3-ヒドロキシ酪酸-СО-3-ヒドロキシプロピオネート) (P (3 H B - 3 H P)) 等が挙げられる。製品名としてはレイシアH 1 0 0 J (三井化 学(株))、タフロンIVB 2500 (出光石油化学(株))、テオナイトTN806 5 S (帝人(株)) 等が挙げられる。

[0061]

熱可塑性樹脂組成物におけるベース樹脂と成形物における成形樹脂とは、同じ樹脂また は相溶性のある樹脂が用いられることが好ましい。

[0062]

表面処理 α -酸化第二鉄(A)と分散剤(B)とをヘンシェルミキサー、スーパーフロ ーター、ポニーミキサー等で混合することにより本発明の熱可塑性樹脂用着色剤が製造で きる。特に表面処理α一酸化第二鉄(A)100重量部に対して分散剤(B)40~15 0 重量部の割合で配合すると好ましい。

また、表面処理 α -酸化第二鉄(A)、分散剤(B)、メチン系染料(C)を配合して 同様に本発明の熱可塑性樹脂用着色剤が製造できる。この場合、α-酸化第二鉄(A)と 分散剤(B)の混合物中にメチン系染料(C)を添加しても良いし、αー酸化第二鉄(A)、分散剤(B)、メチン系染料(C)を同時に混合しても良い。

[0063]

表面処理 α -酸化第二鉄 (A) と分散剤 (B) からなる熱可塑性樹脂用着色剤は、熱可 塑性樹脂とともに単軸、二軸押出機で押出することにより本発明の熱可塑性樹脂組成物(マスターバッチまたはコンパウンド)が製造できる。

また、上記の表面処理 α -酸化第二鉄(A)と分散剤(B)からなる熱可塑性樹脂用着 色剤は、メチン系染料(C)と熱可塑性樹脂とともに単軸、二軸押出機で押出することに より本発明の熱可塑性樹脂組成物が製造できる。

また、表面処理 lpha -酸化第二鉄(A)と分散剤(B)とメチン系染料(C)とからなる 熱可塑性樹脂用着色剤は、熱可塑性樹脂とともに同様に押出することにより本発明の熱可 塑性樹脂組成物が製造できる。

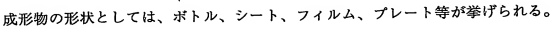
[0064]

これらの熱可塑性樹脂組成物においては、熱可塑性樹脂100重量部に対して表面処理 α-酸化第二鉄 (A) はマスターバッチの場合0.01~60重量部、コンパウンドの場 合0.01~3重量部の含有量が好ましい。また、メチン系染料(C)を含有する場合、 マスターバッチでは0.001~4重量部、コンパウンドでは0.001~0.2重量部 の含有量が好ましい。

[0065]

本発明の成形物は、上記の熱可塑性樹脂用着色剤を、そのまま成形用の熱可塑性樹脂に まぶして溶融混練、成形して製造できる。

また、本発明の成形物は、上記の熱可塑性樹脂用着色剤と、熱可塑性樹脂を配合して熱 可塑性樹脂組成物(マスターバッチ)を作製し、この熱可塑性樹脂組成物と成形樹脂(成 形用の熱可塑性樹脂)とを混合し、溶融混練、成形することによっても製造できる。また 、上記の熱可塑性樹脂用着色剤と、熱可塑性樹脂を配合して熱可塑性樹脂組成物(コンパ ウンド)を作製し、そのままの組成で成形することによっても製造できる。



[0066]

本発明の成形物は、透明性を有し、かつ420 n m以下の紫外線領域を遮蔽できる。ま た、メチン系染料(C)を含有している場合、更に550nm付近の可視光線を遮蔽でき

[0067]

しかし遮蔽の程度は成形物における各成分の含有量と成形物の厚さにより変化する。一 例を挙げると、熱可塑性樹脂100重量部に表面処理α-酸化第二鉄(A)を0.22重 量部以上含有する成形物において、厚さ0.3mmの場合、透明性を有し、420nm以 下の紫外線領域を99%以上遮蔽できる。

更に、上記成形物の例において、メチン系染料 (C) を 0. 01 重量部以上含有する場 合、550nm付近の可視光線を70%を超えて遮蔽できる。

上記特性を有する条件として、成形物における上記成分の含有量は、厚さが0.3㎜よ り薄ければ多くする必要があり、厚ければ低くてもよい。

尚、光線遮蔽率は(100%-光線透過率)で得られる値である。

[0068]

本発明の熱可塑性樹脂用着色剤、熱可塑性樹脂組成物、及び成形物には、所望の色相に 応じて顔料又は染料を使用できる。具体的にはアゾ系、アンスラキノン系、ペリレン系、 ペリノン系、キナクリドン系、フタロシアニン系、イソインドリノン系、ジオキサジン系 、インダスレン系、キノフタロン系等の有機顔料、酸化亜鉛、酸化チタン、群青、コバル トプルー、カーボンプラック、チタンイエロー等の有色無機顔料、硫酸バリウム、カオリ ン、タルク等の体質顔料、アンスラキノン系、ペリレン系、ペリノン系、モノアゾ系、他 種のメチン系、複素環系、ラクトン系、フタロシアニン系等の油溶性染料、分散染料が使 用できる。

[0069]

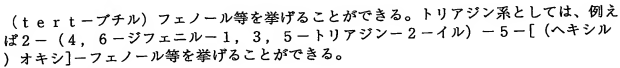
また、滑剤として金属石鹸すなわち高級脂肪酸の金属塩、またはオキシカルボン酸金属 塩を用いることができる。例えばステアリン酸カルシウム、ステアリン酸マグネシウム、 ステアリン酸バリウム、ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸アルミニウム、ステアリン酸リ チウム、ラウリル酸カルシウム、ラウリル酸亜鉛、ラウリル酸マグネシウム、オキシカル ボン酸金属塩として α - ヒドロキシミリスチン酸、 α - ヒドロキシパルミチン酸、 α - ヒ ドロキシステアリン酸、 α ーヒドロキシエイコサン酸、 α ーヒドロキシドコサン酸、 α ー ヒドロキシテトラエイコサン酸、αーヒドロキシヘキサエイコサン酸、αーヒドロキシオ クタエイコサン酸、 α ーヒドロキシトリアコンタン酸、 β ーヒドロキシミリスチン酸、10-ヒドロキシデカン酸、15-ヒドロキシペンタデカン酸、16-ヒドロキシヘキサデ カン酸、12-ヒドロキシステアリン酸、リシノール酸等の金属塩が挙げられる。

[0070]

更に、一般に熱可塑性樹脂成形物に使用される酸化防止剤、紫外線吸収剤、光安定剤、 金属不活性剤等の添加剤を配合することができる。酸化防止剤としてはフェノール系、ホ スファイト系等が使用できる。フェノール系としては、例えばジエチル[[3,5-ビス(1, 1-ジメチルエチル) -4-ヒドロキシフェニル]メチル]ホスフォネート、オクタデ シルー3-(3,5-ジーtert-プチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート 等を挙げることができる。ホスファイト系としては、例えばトリス (2, 4-ジーter tープチルフェニル) ホスファイト、ビス (2, 6 - ジーtertープチルー4 - メチル フェニル)ペンタエリスリトールージーホスファイト等を挙げることができる。

[0071]

紫外線防止剤としてはベンゾトリアゾール系、トリアジン系等が使用できる。ベンゾト リアゾール系としては、例えば2,2-メチレンビス[4-(1,1,3,3-テトラメ チルプチル) - 6 [(2 H - ベンゾトリアゾール - 2 - イル) フェノール]]、2 - (2 H ーベンゾトリアゾールー2ーイル)-4-(1, 1, 3, 3-テトラメチルプチル)フェ ノール、2-[5-クロロ(2H)-ベンゾトリアゾール-2-イル]-4-メチル-6-



[0072]

光安定剤としてはヒンダードアミン系等が使用できる。ヒンダードアミン系としては、 例えばビス (2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) セバケート、ポリ[{6ー (1, 1, 3, 3ーテトラメチルプチル) アミノー1, 3, 5ートリアジンー2, 4ージ イル | (2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) イミノ | ヘキサメチレン | (2 , 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル) イミノ-]、ジプチルアミン・1, 3, 5 ートリアジン・N, Nービス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジルー1, 6 ーヘキサメチレンジアミン・N-(2, 2, 6, 6 -テトラメチル-4 -ピペリジル)ブ チルアミンの重縮合物等を挙げることができる。金属不活性剤としては、例えば2, 3-ビス[[3-[3, 5-ジーtert-プチルー4-ヒドロキシフェニル]プロピオニル]]プ ロピオノヒドラジド等を挙げることができる。

[0073]

本発明の成形物の表面には、必要に応じて炭素膜が施される。炭素膜の原料ガスとして は、常温で気体または液体の脂肪族炭化水素、芳香族炭化水素、含酸素炭化水素、含窒素 炭化水素等が使用される。特にアセチレン、ベンゼン、トルエン、oーキシレン、mーキシ レン、pーキシレン、シクロヘキサン等が望ましい。これらの原料ガスは単独で用いても 良いが、2種以上の混合ガスとして使用しても良い。さらに、これらのガスをアルゴンや ヘリウムの様な希ガスで希釈して用いても良い。

[0074]

本発明で用いられる炭素膜は、ダイヤモンドライクコーティング(DLC)膜からなる i カーボン膜または水素化アモルファスカーボン膜 (a-C:H) とも呼ばれる硬質炭素 膜であって、SP3結合を主体にしたアモルファスな炭素膜であることが好ましい。

[0075]

炭素膜の厚さは、高周波の出力、原料ガスの圧力、供給ガス流量、プラズマ発生時間、 自己バイアスおよび原料の種類等に依存するが、低分子有機化合物の収着抑制効果および 気体遮断性の向上効果と、縮合型熱可塑性樹脂との密着性、耐久性および透明性等との両 立を図るため50~1000Aの範囲が好ましい。特に好ましくは200~300Aであ る。DLC膜の製膜は、膜の被覆対象である成形物表面の平滑性に左右される。すなわち 、成形物表面が平滑であれば均一に被覆できるが、突起箇所の被覆は非常に困難であり、 均一に被覆できない。よって、50Å未満では充分な被覆ができずにガス(気体)遮断が 充分でないおそれがある。

[0076]

炭素膜の膜質も同様に、髙周波の出力、原料ガスの圧力、供給ガス流量、プラズマ発生 時間、自己バイアスおよび原料の種類等に依存する。高周波出力の増加、原料ガスの圧力 減少、供給ガスの流量減少、自己バイアスの増加および原料の炭素数の低下等は、何れも DLC膜の硬化、緻密さの向上、圧縮応力の増大および脆さの増大の原因になる。このた め、樹脂表面との密着性および膜の耐久性を維持しつつガスバリア効果を最大限に発揮さ せるには、高周波出力が50~2000W、原料ガス圧が0.1~0.8 torr、供給ガス の流量が50~150ml/min.、自己バイアスが-200~-1000V、原料ガスの炭 素数が1~8個程度になるように設定することが好ましい。

なお、DLC膜と樹脂表面との密着性をさらに向上させるために、DLC膜を形成する 前に、アルゴンや酸素などの無機ガスによってプラズマ処理を行い、樹脂成形物の表面を 活性化させても良い。

[0077]

本発明の、炭素膜が被覆された成形物におけるガス透過量は、炭素膜の厚さにもよるが 、例えば酸素の場合0.0030ml/ボトル・24時間・atm未満が好ましい。特に好 ましくは 0.010 ml/ポトル・24時間・at m未満である。



[0078]

本発明を実施例により具体的に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもの ではない。以下、重量部とは単に部という。

本実施例において用いた材料については表1に示し、表面処理 α 一酸化第二鉄は表2、熱 可塑性樹脂用着色剤は表3、熱可塑性樹脂組成物及び成形物の組成等については表4、評 価試験の結果は表5に示した。

[0079]

【表1】

表1	御窯上売が始 0 リガンタグトラー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
8-酸化酶一酸	FRO-3、半均粒色0.03μm、ノヘンンにぬの.3、如己:一米…
	トリメチロールブロパン
め 庙アルコール	トリメチロールエタン
	メチル水素ポリシロキサン
オルガノポリシロキサン	シメチルポリシロキサン
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	12-ヒドロキシステアリン酸カルンリム、人口10チエ米W
イキンガルボノ製田両油(D 1)	12-ヒドロキシステアリン酸マクネンソム、房田1b上W
方部的形態今隔拾(B0)	ステアリン酸カルシワム、タノナノ化チ版
西欧語与安肖電角(ウェ)	ステアリン酸マクネンソム、砂田加土MA
(こ) 温泉は、Hっ	ドランノ人フノノレンノK、O・1・001~01・1・1・1・1・1・1・1・1・1・1・1・1・1・1・1・
くいて発光して	クプリアノトンサハノW ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
	TINOVIN(ナメハノ)404、米ア家ダヤババ
イの低の紫外線遮蔽剤	チバ・スペシャリテイ・ケミカル人隊 10 昨日知事時限しジン 三巻化学版
	NOVAPEX(ノバペック人)U-IIO、米外際商政はアイン、一条による
ボロアチレンテレフタレート (PET)	ミツイペットSA-135、二井化字版
※コナーボベート	ューピロンS - 3000 (自然色)、二数エノンーノリンソノンペンシー
かった。これには、これには、これには、これには、これには、これには、これには、これには、	A&MポリスチレンHF77、エー・アンド・ユムイアレンM
ようと	レイシアH1001、三井化学版
インプラロロス	

[0080]

[表面処理α-酸化第二鉄]

α - 酸化第二鉄をジェットミルにより粉砕(使用流体:圧縮空気)しながら表面処理剤 を添加し、酸化鉄(1)~(6)を得た。多価アルコールとオルガノポリシロキサン併用 の場合は同時に添加した。各表面処理剤は、表 2 に基づき所定の被覆量となるように公知 の方法で、酸化鉄の処理重量と処理剤の供給濃度または供給流量を変化させることにより 調整した。尚、トリメチロールプロパンはエタノールに分散したものを用いた。

[0081] 【表2】

オルガノボリシロキサン	一学州子、一十八二	コントイノングがない。	ノンロャガノ	0.5	0.5			1	1			(重化 部)
オルガ	11 11 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	ンメナジや	ロキサン	1	1	7	ე. ე	l	7	U. 5	l	
11-1-		トリメチロール	エタン	1			0.5			Ì	1	
に発展でプレープ	いしまか	トリメチロール	プロパン エタン ロギザン	2		Υ	j	0 5	٥. ن	l		
8	は一段に形一次一	\vdash	FROFS	100	001	001	JUI I	100	100	100	101	100
表2 表面処				24 11 APR / 4	个	一部で殺(2)	卜		殿化)(4)	場う辞(に)	个	股 に 政 (0 /

[0082]

[熱可塑性樹脂用着色剤]

酸化鉄(1)~(6)各々100部に対し表3に示す分散剤を添加し、スーパーフロー ターで混合して熱可塑性樹脂用着色剤(1)~(8)を作製した。

[0083]

【表3】

表 3 執可朔性樹脂用着色剤

衣 3 黙り空性板	旧用有口用			2.7	
			分散	到	
	酸化鉄	12-ヒト ロキシステ アリン酸Ca	12-ヒト ロキシステアリン酸Mg	ステアリン酸Ca	ステアリン酸Mg
着色剤(1)	酸化鉄(1)	100	_		
着色剤(2)	酸化鉄(1)	_	100		
着色剤(3)	酸化鉄(2)	_		100	
着色剤(4)	酸化鉄(3)				100
着色剤(5)	酸化鉄 (4)	100	_	_	`
着色剤(6)	酸化鉄(5)	100			
着色剤(7)	酸化鉄(6)	100			
着色剤(8)	酸化鉄(6)		_	_	
相 四州(67	IRCIUSA (U)				(単位 部)

[0084]

「熱可塑性樹脂組成物]

(実施例1~10、比較例1~4)

表4に記載のように、樹脂100部に熱可塑性樹脂用着色剤(1)~(8)を各々添加 し、ヘンシェルミキサーで混合し単軸押出機で押出ペレット化して熱可塑性樹脂組成物(1)~(14)を得た。

[0085]

(比較例5)

PET99. 76部に紫外線吸収剤としてTINUVIN234(チバ・スペシャリテ ィ・ケミカルズ社製)を0.24部添加し、ヘンシェルミキサーで混合し単軸押出機で押 出ペレット化して熱可塑性樹脂組成物(15)を得た。

(比較例 6)

PET99. 76部に紫外線遮蔽性レジンNOVAPEX U-110 (三菱化学社製)を0.24部添加し、ヘンシェルミキサーで混合し単軸押出機で押出ペレット化して熱 可塑性樹脂組成物(16)を得た。

[0086]

[成形物]

表 4 に記載のように、各々の熱可塑性樹脂組成物(1)~(1 4)で用いられたベース 樹脂100部と、上記熱可塑性樹脂組成物6部とをタンブリングし、日精STRYCH-BLUWを 使用して容量500mlの二軸延伸ボトルを作製した。

また、160℃4時間乾燥した熱可塑性樹脂組成物(15)、(16)100部を用い 、各々同様に二軸延伸ボトルを作製した。

[0087]

【表4】

表4					With the second					成形物		
				がこは	然可知注使旧和成物				施口施	勢可塑性樹脂		
1		然口型	熱可塑性樹脂			5	Dy CHIEF THE PRESENCE					教口题件類
	PET	ずがか	å° ∜ንታኑን	おりの数	黎可盟在街腊用港的名	が大米を存む	然可紹生物個和成人	PET	4.分十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十十	ቱ° ሀአ ቶレン	れの現職	脂組成物
					1 8 11/	ŀ	格昭独 応参(1)			-	-	9(1)
英陋例 1	3	1	'		110 5	6 0	母阳络市份(9)	2	1	1	1	(2)
実施例2		1	,		0.0	3 6	数时始 (3)	8	1	1	1	(3) 6
與施例3		1	-		1 0 0	3 -	松阳独市地(4)	90	,	=	1	(4) 6
実施例 4	3	ı	1	-	1/ 0. J	1	梅間盆 赤杉(5)	1	200	1	1	(2) 6
英施例 5	-	3	1 5	,	17 0. 0	,	(9) 母母 既日 好	1	1	100	1	9 (9)
実施例6		'	3	١	0.0	ŀ	安配给 存物 (7)	1	,	1	100	9 (1)
実施例7	1	1	1	3	0.0	ا	本語名 中部 (8)	9			-	9 (8)
実施例8	2	<u>'</u>	,		0.0/2		おこと (0) 本語 (3)	2	,	ı	١	9 (6)
実施例9	100	1	'	1	(3) 6. 3		母后给中华 (10)			ı	1	(10) 6
実施例10	100	1	-	1	(4) 8. 3		种后名中他(11)	86			1	(11) 6
比較例1	2	1	,	•	(3) 6. 3		每四角交易(19)				١	(12) 6
比較例 2	001	1	1	,	(0) 8. 3		均同的元化(13)		ŀ	Ľ	1	9 (81)
比較例3	100	1	-	1	(1) 8. 3			8	ı	,	1	(14) 6
比較例4	100	1	ļ		(8) 8. 5	'	超晶的成化 14	3 1	ŀ		١	(15) 100
比較例 5	99. 76	1		,	7X 70. 24	'	315	ŀ		ı	ŀ	(16) 100
比較例 6	99. 76	1	1	1	11 1 7 20 XO. 24	'						(単位 部)

[0088]

[DLC膜の製膜]

ボトル用DLC製膜装置において、補助ガスにアルゴンを用い、原料ガスとしてアセチ レンガスを容器内部に導入し、高周波出力500W,原料ガス圧0.3torr,供給ガス流 量75ml/min.の条件で、各々のボトルの内面にDLCを300点の厚さで均一に被覆し た(DLC膜厚測定は、ボトルの内面にあらかじめマジックインキ等でマスキングを行い DLC被覆した後、ジエチルエーテル等でマスキングを除去し、Vecco社製、表面形 状測定器DECTACK3によって測定した。)。

[0089]

<評価>

(1) 熱可塑性樹脂組成物の極限粘度(η)及び極限粘度保持率

樹脂を各々0.1g、0.3g、0.5gを含有する熱可塑性樹脂組成物を作成し、試 出証特2004-3102405

料として用いた。

[極限粘度(n)]

フェノール/テトラクロロエタン=50/50 (重量比) の混合溶媒100mlを用い て、熱可塑性樹脂組成物中の樹脂成分を溶解し、αー酸化第二鉄粒子を遠心分離除去した 後の各樹脂溶液の30℃における粘度を測定し、定法に従い粘度/濃度の値を濃度に対し てプロットし、濃度 0 に補外して極限粘度 (η) を求めた。なお、プランクは、樹脂のみ を用いた。

極限粘度は、樹脂の劣化(加水分解)の状態を示すものであり、値が高いほど樹脂劣化 が低いことを示す。

[0090]

「極限粘度保持率」

(熱可塑性樹脂組成物中の樹脂の極限粘度/プランクの極限粘度) ×100の値を求め た。この値が100に近いほど(熱可塑性樹脂組成物中の樹脂の極限粘度が、プランクの 極限粘度に近いほど)熱可塑性樹脂組成物中の樹脂の劣化は少ないといえる。

[0091]

(2) 成形物における光線遮蔽性及び透明性

ボトル胴体部 0. 3 mm厚の箇所を切り抜いて試料とし、以下の評価試験を行った。 [光線遮蔽率]

4 種類の波長3 8 0 、 4 0 0 、 4 2 0 、 5 5 0 n m において、空気をブランク (1 0 0 %)として島津製作所製UV-265FWで測定した。

- ◎:遮蔽率99%以上
- 〇:遮蔽率96%以上
- △:遮蔽率70%以上
- ×:遮蔽率70%未満

[0092]

[透明性]

空気をブランク(0)としてビックケミー・ジャパン(株)製ヘイズ・ガード・プラス にて測定した。成形樹脂だけで作製した成形物の場合は大体1前後の値である。透明性が 高いと値は低くなり、くもり性が高いと値は高くなる。15以上のヘイズ値においては顕 著にくもっていることが目視で確認できる。

- ◎:4以下
- 〇:6以下
- △:10以下
- ×:10より大きい

[0093]

(3) DLCを施した成形物における表面平滑性とガス遮断性

DLCを施したボトル胴体部 0. 3 mm厚の箇所を切り抜いて試料とし、ボトル内面の 表面平滑性を評価した。また、ボトルを用いてガス透過性を評価した。

[0094]

[ボトル内面の表面平滑性の評価]

AFM(セイコーインスルメンツ社製)を用いて表面観察し、突起の最大高さを測定し 以下の基準で評価した。

- ◎:0.5 μ m未満
- ○:0.8 μ m未満
- **Δ:1μm未満**
- ×:1 µ m以上

[0095]

[ガス遮断性]

ボトルをMODERN CONTROL社製OX-TRANT100を使用して、酸素 の透過量を25℃で測定し、以下の基準で評価した。尚、実施例1で得られたポトルにお いて、DLC膜を製膜しない場合は×であった。

◎:0.0010ml/ボトル・24時間・atm未満 ○:0.0030ml/ボトル・24時間・atm未満

△:0. 0050ml/ボトル・24時間・atm未満 ×:0.0050ml/ポトル・24時間・atm以上

[0096] 【表5】

丯	_	評価試験の結果	
₩	:	学伽乱級の流気	

	熱可塑性	樹脂組成物					成形物		
	711		光	泉遮蔽	挈(%)			
	極限粘度 (η)	極限粘度 保持率	380nm	400nm	420nm	550nm	透明性	表面平滑性	ガス遮断性
実施例 1	0.75	91	0	0	0	×	0	<u> </u>	0
実施例 2	0.75	91	0	0	0	Δ	0	0	0
実施例3	0. 75	91	0	0	0	Δ	0	0	0
実施例4	0. 75	91	0	0	0	0	0	0	0
実施例 5			0	0	0	X	0	0	0
実施例 6			0	0	0	X	0	<u> </u>	0
実施例7	1. 7	90	0	0	0	l ×	0	0	0
実施例8	0.72	88	0	0	0	×	0	O .	0
実施例 9	0. 6	73	0	0	0	X		0	0
実施例10	0. 66	80	0	0	0	L ×	0	0	0
比較例1	0.75	91	0	0	0	×	9	<u> </u>	<u> </u>
比較例2	0. 75	91	0	0	0	×	10		$\frac{\triangle}{x}$
比較例3	0. 75	91	0	0	0	×	T ×	×	l
比較例4	0. 55	67	Δ			1 ×	×	×	0~× *
比較例 5	0.75	91		×	1×	×	1 8 -	0	 0~\$
比較例 6	0.75	91	[O	×		X	1 0	0	10~^ +

^{*} 紫外線遮蔽剤等がブリードするとガス遮断性が消失する。

【産業上の利用可能性】

[0097]

本発明の成形物は、ビール容器等の酒類用ボトル容器等における内容物の保存安定性や トレー等の食品容器での食品安定性(鮮度保持)に有効である他に、食品包装用、化粧 品包装用等への適用が可能である。また、アクリル樹脂やポリカーボネート樹脂を用いた カーポート等における紫外線遮蔽や、農業用フィルム及びシートにおける紫外腺や可視光 線遮蔽により農産物の生産性向上が期待できる。更に、本発明の成形物は表面平滑性に優 れるので、DLC製膜に好ましく用いられることができ、ガス遮断性を有するのでガラス 瓶に代わり食品包装、化粧品包装容器等への用途に適用できる。

また、本発明の成形物がフィルム(シュリンクフィルムを含む)の場合、これで対象物 を包むことにより透明性を有しつつ紫外線遮蔽、可視光遮蔽、更にガス遮断が容易に可能 となる。



【要約】

【課題】 分散性、透明性、紫外線遮蔽性、延伸性、表面平滑性を有する熱可塑性樹脂成 形物を提供すること。

【解決手段】 平均粒径が 0.01~0.06 μm、アスペクト比が 0.2~1.0の非 針状である α -酸化第二鉄を、多価アルコールとオルガノポリシロキサンで被覆して成る 表面処理 α -酸化第二鉄 (A) と、分散剤 (B) としてオキシカルボン酸金属塩 (B1) を含有する熱可塑性樹脂用着色剤。更にメチン系染料(C)を含有する熱可塑性樹脂用着 色剤。上記熱可塑性樹脂用着色剤を用いて得られる熱可塑性樹脂組成物及び成形物。更に 成形物に炭素膜を被覆して得られる成形物。

【選択図】 なし



特願2003-397093

出願人履歴情報

識別番号

[000222118]

1. 変更年月日 [変更理由] 1990年 8月 7日

更理由] 新規登録住 所 東京都中

東京都中央区京橋2丁目3番13号

氏 名 東洋インキ製造株式会社